#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 56022725 A

(43) Date of publication of application: 03.03.81

(51) Int. Cl

A61K 9/20 // A61K 47/00

(21) Application number: 55106204

(22) Date of filing: 01.08.80

(62) Division of application: 46054219

(71) Applicant:

**MOCHIDA NOBUO** 

(72) Inventor:

MOCHIDA NOBUO

## (54) PREPARATION OF TABLET

(57) Abstract:

PURPOSE: To prepare a practical tablet stable for a long time, easily, by adding a specific amount of dialkyl sulfosuccinate to a low-melting, water-insoluble or hardly soluble basis and an additive, and kneading and compression moldind the mixture to a tablet.

CONSTITUTION: A drug basis which is a low-melting and

water-insoluble or hardly soluble compound (e.g. cyclandelate, bucolome, dibucaine, etc.) and an additive are mixed with 0.1W5%, based on the total weight of the tablet, of a dialkyl sulfosuccinate. The mixture is kneaded or homogenized, added with other components, and compression molded to obtain the objective tablet. An example of the pharmaceutically suitable dialkyl sulfosuccinate is dioctylsodium sulfosuccinate.

COPYRIGHT: (C)1981,JPO&Japio

## (19 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭56-22725

⑤Int. Cl.<sup>3</sup> A 61 K 9/20 // A 61 K 47/00 識別記号

庁内整理番号 7057-4C 7057-4C ❸公開 昭和56年(1981)3月3日

発明の数 1 審査請求 有

(全 3 頁)

### 50錠剤の製造法

願 昭55-106204

②特②出

頁 昭46(1971)7月22日

62特

願 昭46-54219の分割

⑫発 明 者 持田信夫

東京都杉並区南荻窪4丁目17番2号

⑪出 願 人 持田信夫

東京都杉並区南荻窪4丁目17番

2号

倒代 理 人 弁理士 塩崎正広

明 細 書

1. 発明の名称

錠剤の製造法

2. 特許請求の範囲

低融点の水不溶性あるいは難溶性化合物である 主薬および一種又はそれ以上の添加剤に、錠剤成 分の総重量に対し0.1~5 多のジアルキルスルホ サクシネートを加え練合又は混和し、他の成分を 加え、圧縮成型することを特徴とする錠剤の製造 法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、低融点で且つ水不溶性あるいは、難溶性化合物を主薬とする錠剤の製法に関する。すなわち、本発明は、融点が約40~100℃の水不溶性あるいは、難溶性化合物である主薬及びが、加剤に、ジアルキル スルホサクシネートを加加に、ジアルキル の成分を 加え、 圧縮成る では、 長期に 供し得る 鏡音 に関するものである。

錠剤は、主薬と賦形,結合,崩壊,滑沢のための添加剤とから成り、その圧縮成型により製造される。 この主薬として、低融点で且つ、液常性との、強力の圧縮がでは、対験時の圧縮がでは、対験時間のにより、経時のの原ンであったとしても、経りに対し、商品として及び又は、錠剤硬度の低下を惹起し、商品として

使用不可能になる。

本発明者は、従来困難であるとされていた低融点で且つ水不溶性あるいは難容性化合物の圧縮成型法による錠剤の簡便なる生産を可能にすべく、種々研究を重ねた結果、主薬および添加入に、アルキルスルホサクシネートを加えを存しているのがあるになるのである。となりのであるとなったものである。とされたものであるととなれてものである。とされたものである。とされたものである。とされたものである。とされたものである。とされたものである。

本発明方法の主薬、すなわち、低融点で且つ水不容性あるいは難容性化合物としては、その使用目的に適したものであれば何でも良いが、医薬品の好適な例として、シクランデレート・ブコーーム・フェンサクシミド・ジブカイン・メトサクシミド・アミノ安息香酸エチル・シンフイブラート・サルチル酸フェニル 等がある。

又、本発明方法において使用されるジアルキル スルホサクシネートは、医薬品として、その錠剤 が供される場合の好適な例として、ジオクチルソ

(3)

註 表1ならびに各実施例における硬度はモンサント硬度計によるもので、且つ、崩壊度テストは日本薬局方第8版による。

上述試験に示した数値は、下記処方、重量210 mg 直径8.5 mmの錠剤10ケの平均値である。

(	挺甘	里里	ᇨ	,

100
5 2
2 5
2 0
1
2

又、上記処方において、DOSS 没度をかえて錠剤をつくり、経時的劣化を調べた。その結果、DOSS 没度 0.1 多以下では崩壊性及び硬度が低下し、又 5 多以上では急速なる成型性の低下が認められた。

一般に、低融点で且つ水不溶性あるいは、 難溶性化合物を主薬とする錠剤をつくる場合、その崩

ジウム スルホサクシネート (以下DOSSと略す)がある。しかしながら、ただ単に低融点で且つ水不溶性あるいは、難溶性化合物の圧縮成型を可能ならしめるためならば、何でも良く、 ジイソプチル ソジウム スルホサクシネートや、 ジオクチル カルシウム スルホサクシネート等で充分に、その効果は期待できる。

表 1 はジアルキル スルホサクシネートの効果について、より具体的に示したものである。

表

	打錠直後		37℃14日後	
	崩壊時間 (sec)	硬度 (ky)	崩壞時間 (sec)	硬度 (kg).
DOSS(ジアルキル スルホサクシネート)	4 0	6.0	. 45	6.0
ラウリル硫酸ナトリウム (アルキル硫酸エス テル)	9 5	4.0	670	2.5
しよ糖モノパルミテー ト(しよ糖モノ脂肪酸 エステル)	110	4.5	935	2.0

(4)

壊性及び硬度あるいは成型性の面から制限されりるシアルキル スルホサクシネート濃度は、0.1 %~5%の範囲である。

しかし、主薬が、医薬品として人体に供される 場合は、その許容限界を充分に考慮しなければな ちない。

本発明は、以下の実施例によつて、より詳細に 説明されるが、これに制約されるものではない。 実施例1

(X)	(混合重量比)
シクランデレート	1 0 0,
メタケイ酸アルミン酸マグネシウム	6 8
<b>微結晶セルローズ</b>	3 0
カルボキシメチルセルローズカルシウム	2 0
ステアリン酸マグネシウム.	2
DOSS	. 2

微結晶セルローズに DOSS のエタノール溶液を 添加し、練合後、40℃にて24時間乾燥させ、 粉砕した後、主薬や他成分と混合し、圧縮成型する。

DOSS

下記表 2 には上記例によつて得られた錠剤の性状変化、又その処方から DOSS のみを除いて得た錠剤の性状変化について示した。尚数値は、重量2 2 2 m 直径 8.5 m の錠剤 1 0 ケの平均値として示した。

表 2

·	打錠直後		3 7℃ 14日後	
	崩壞時間 (sec)	硬度 (kg)	崩壊時間 (sec)	硬 度 (Kg)
添加剤にDOSS を添加 (実施例1)	4 0	5.5	4 0	5.0
DOSS 無添加	3 0	4.0	2020	2.0

実施例2

(混合重量比)

プコローム	1 0 0
メタケイ酸アルミン酸マグネシウム	9 0
乳糖	7 0
カルボキシメチルセルローズカルシウム	3 0
ステアリン酸カルシウム	, 2

(7)

プコロームに、適当量のアセトンに溶解したDOSSを噴霧し、乳糖を添加した後、均一に混合し、37℃~40℃にて30~35時間乾燥させ、完全にアセトンを除去する。その時、もし固まりがあれば、粉砕する。その後他成分を混合し、圧縮成型する。

(8)